(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro





(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 11. November 2004 (11.11.2004)

PCT

# (10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 2004/095929 A1

- (51) Internationale Patentklassifikation<sup>7</sup>: A01N 43/78 // (A01N 43/78, 57:12, 47:38, 47:32, 47:04, 43:88, 43:653, 43:36, 37:50)
- (21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP2004/004165
- (22) Internationales Anmeldedatum:

20. April 2004 (20.04.2004)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

103 19 591.2

2. Mai 2003 (02.05.2003) Di

- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): BAYER CROPSCIENCE AKTIENGE-SELLSCHAFT [DE/DE]; Alfred-Nobel-Str. 50, 40789 Monheim (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): ANDERSCH, Wolfram [DE/DE]; Schlodderdicher Weg 77, 51468 Bergisch Gladbach (DE). WACHENDORFF-NEUMANN, Ulrike [DE/DE]; Oberer Markenweg 85, 56566 Neuwied (DE). KRAUS, Anton [DE/DE]; Bremersheide 15, 42799 Leichlingen (DE).

- (74) Gemeinsamer Vertreter: BAYER CROPSCIENCE AKTIENGESELLSCHAFT; Law and Patents, Patents and Licensing, Kaiser-Wilhelm-Allee, 51368 Leverkusen (DE).
- (81) Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben, für jede verfügbare nationale Schutzrechtsart): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben, für jede verfügbare regionale Schutzrechtsart): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

#### Veröffentlicht:

mit internationalem Recherchenbericht

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: ACTIVE SUBSTANCE COMBINATIONS THAT HAVE NEMATICIDAL, INSECTICIDAL, AND FUNGICIDAL PROPERTIES AND ARE BASED ON TRIFLUOROBUTENYL COMPOUNDS

(54) Bezeichnung: WIRKSTOFFKOMBINATIONEN MIT NEMATIZIDEN, INSEKTIZIDEN UND FUNGIZIDEN EIGENSCHAFTEN BASIEREND AUF TRIFLUORBUTENYL-VERBINDUNGEN

- (57) Abstract: Disclosed are novel active substance combinations comprising specific heterocyclic trifluorobutenyls and previously known fungicidal agents. Said active substance combinations have a very good synergistic fungicidal, nematicidal, insecticidal, and/or acaricidal effect.
- (57) Zusammenfassung: Die neuen Wirkstoffkombinationen aus bestimmten heterocyclischen Trifluorbutenylen und bekannten fungiziden Wirkstoffen zeigen eine sehr gute synergistische fungizide, nematizide, insektizide und/oder akarizide Wirksamkeit.



## <u>Wirkstoffkombinationen mit nematiziden, insektiziden und fungiziden Eigenschaften</u> basierend auf Trifluorbutenyl-Verbindungen

Die vorliegende Erfindung betrifft neue Wirkstoffkombinationen, die aus bekannten heterocyclischen Trifluorbutenylen einerseits und bekannten fungiziden Wirkstoffen andererseits bestehen und sehr gut zur Bekämpfung von tierischen Schädlingen wie Insekten und Nematoden sowie zur Bekämpfung von Pilzen geeignet sind.

Es ist bereits bekannt, dass bestimmte heterocyclische Trifluorbutenyle nematizide Eigenschaften besitzen (WO 01/02378 A1). Eine Wirksamkeit dieser Stoffe gegen Insekten oder Pilze wird nicht berichtet.

10 Ferner ist bekannt, dass zahlreiche Azol-Derivate, aromatische Carbonsäure-Derivate, Morpholin-Verbindungen und andere Heterocyclen zur Bekämpfung von Pilzen eingesetzt werden können (vgl. K.H. Büchel "Pflanzenschutz und Schädlingsbekämpfung" Seiten 87, 136, 141 und 146 bis 153, Georg Thieme Verlag, Stuttgart 1977; C. D. S. Thomlin (Editor): "The Pesticide Manual", Eleventh Edition, British Crop Protection Council, Farnham, Surrey, 1997). Die Wirkung der betreffenden Stoffe ist aber bei niedrigen Aufwandmengen und/oder hinsichtlich ihres Spektrums nicht immer befriedigend.

Es wurde nun gefunden, dass Wirkstoffkombinationen umfassend heterocyclische Trifluorbutenyle der Formel (I)

20 in welcher

X für Halogen, und

n für 0, 1 oder 2 steht,

("Wirkstoffe der Gruppe 1")

und

25 zumindest einen Wirkstoff aus den folgenden Klassen von Fungiziden,

15

25

30

Aliphatische, Stickstoff enthaltende Fungizide: Butylamine, Cymoxanil, Dodicin, Dodine, Guazatine, Iminoctadine;

Amide: Carpropamid, Chloraniformethan, Clozylacon, Cyazofamid, Cyflufenamid, Diclocymet, Ethaboxam, Fenoxanil, Flumetover, Furametpyr, Prochloraz, Quinazamid, Silthiofam, Triforine, Aminosäuren, wie z.B. Benalaxyl, Benalaxyl-M Furalaxyl, Metalaxyl, Metalaxyl-M, Pefurazoate, Benzamide, wie z.B. Benzohydroxamic acid, Tioxymid, Trichlamide, Tricyclamide, Zarilamid, Zoxamide, Furamide, wie z.B. Cyclafuramid, Furmecyclox, Phenylsulfamide, wie z.B. Dichlofluanid, Tolylfluanid, Valinamide, wie z.B. Benthiavalicarb, Iprovalicarb, Anilide, wie z.B. Benalaxyl, Benalaxyl-M, Boscalid, Carboxin, Fenhexamid, Metalaxyl, Metalaxyl-M, Metsulfovax, Ofurace, Oxadixyl, Oxycarboxin, Pyracarbolid, Thifluzamide, Tiadinil, Benzanilide, wie z.B. Benodanil Flutolanil Mebenil Mepronil Salicylanilide Tecloftalam Furanilide, wie z.B. Fenfuram, Furalaxyl, Furcarbanil, Methfuroxam, Sulfonanilide, wie z.B. Flusulfamide;

Antibiotische Fungizide: Aureofungin, Blasticidin-S, Capsimycin, Cycloheximide, Griseofulvin, Irumamycin, Kasugamycin, Mildiomycin, Natamycin, Polyoxins, Polyoxorim, Streptomycin, Validamycin, Strobine, wie z.B. Azoxystrobin, Dimoxystrobin, Fluoxastrobin, Kresoxim-Methyl, Metominostrobin, Orysastrobin, Picoxystrobin, Pyraclostrobin, Trifloxystrobin;

<u>Aromatische Fungizide:</u> Biphenyl, Chloroneb, Chlorothalonil, Cresol, Dicloran, Hexachlorobenzene, Pentachlorophenol, Quintozene, Sodium Pentachlorophenoxide, Tecnazene;

**Benzimidazole:** Benomyl, Carbendazim, Chlorfenazole, Cypendazole, Debacarb, Fuberidazole, 20 Mecarbinzid, Rabenzazole, Thiabendazole;

Benzothiazole: Bentaluron, Chlobenthiazone, TCMTB;

Diphenyl Fungizide: Bithionol, Dichlorophen, Diphenylamine;

<u>Carbamate:</u> Benthiavalicarb, Furophanate, Iprovalicarb, Propamocarb, Thiophanate, Thiophanate-Methyl, **Benzimidazolylcarbamate**, wie z.B. Benomyl, Carbendazim, Cypendazole, Debacarb, Mecarbinzid, **Carbanilate**, wie z.B. Diethofencarb;

<u>Conazole</u>: Conazole (Imidazole), wie z.B. Climbazole, Clotrimazole Imazalil, Oxpoconazole, Prochloraz, Triflumizole, Conazole (Triazole), wie z.B. Azaconazole, Bromuconazole, Cyproconazole, Diclobutrazol, Difenoconazole, Diniconazole, Diniconazole-M, Epoxiconazole, Etaconazole, Fenbuconazole, Fluquinconazole, Flusilazole, Flutriafol, Furconazole, Furconazole-Cis, Hexaconazole, Imibenconazole, Ipconazole, Metconazole, Myclobutanil, Penconazole,

15

Propiconazole, Prothioconazole, Quinconazole, Simeconazole, Tebuconazole, Tetraconazole, Triadimenol, Triticonazole, Uniconazole, Uniconazole-P;

Kupfer Fungizide: Bordeaux Mixture, Burgundy Mixture, Cheshunt Mixture, Copper acetate, Copper carbonate (Basic) Copper hydroxide, Copper naphthenate, Copper oleate, Copper oxychloride, Copper sulfate, Copper sulfate (Basic) Copper zinc chromate, Cufraneb, Cuprobam, Cuprous oxide, Mancopper, Oxine Copper;

<u>Dicarboximide:</u> Famoxadone, Fluoroimide, <u>Dichlorophenyl-dicarboximide</u>, wie z.B. Chlozolinate, Dichlozoline, Iprodione, Isovaledione, Myclozolin, Procymidone, Vinclozolin, <u>Phthalimide</u>, wie z.B. Captafol, Captan, Ditalimfos, Folpet, Thiochlorfenphim;

10 <u>Dinitrophenole:</u> Binapacryl, Dinobuton, Dinocap, Dinocap-4, Dinocap-6, Dinocton, Dinopenton, Dinosulfon, Dinoterbon, DNOC;

<u>Dithiocarbamate:</u> Azithiram, Carbamorph, Cufraneb, Cuprobam, Disulfiram, Ferbam, Metam, Nabam, Tecoram, Thiram, Ziram, Cyclische Dithiocarbamate, wie z.B. Dazomet, Etem, Milneb, Polymere Dithiocarbamate, wie z.B. Mancopper, Mancozeb, Maneb, Metiram, Polycarbamate, Propineb, Zineb;

<u>Imidazole:</u> Cyazofamid, Fenamidone, Fenapanil, Glyodin, Iprodione, Isovaledione, Pefurazoate, Triazoxide, (siehe auch: Conazole (Imidazole));

<u>Morpholine:</u> Aldimorph, Benzamorf, Carbamorph, Dimethomorph, Dodemorph, Fenpropimorph, Flumorph, Tridemorph;

20 <u>Organophosphor Fungizide:</u> Ampropylfos, Ditalimfos, Edifenphos, Fosetyl, Hexylthiofos, Iprobenfos, Phosdiphen, Pyrazophos, Tolclofos-Methyl, Triamiphos;

Organotine: Decafentin, Fentin, Tributyltin oxide;

Oxathiine: Carboxin, Oxycarboxin, Oxyfenthiin;

Oxazole: Chlozolinate, Dichlozoline, Drazoxolon, Famoxadone, Hymexazol, Metazoxolon, Myclozolin, Oxadixyl, Vinclozolin;

**Pyridine:** Boscalid, Buthiobate, Dipyrithione, Fluazinam, Pyridinitril, Pyrifenox, Pyroxychlor, Pyroxyfur;

<u>Pyrimidine:</u> Andoprim, Bupirimate, Cyprodinil, Diflumetorim, Dimethirimol, Ethirimol, Fenarimol, Ferimzone, Meferimzone, Mepanipyrim, Nuarimol, Pyrimethanil, Triarimol;

-4-

**Pyrrole:** Fenpicionil, Fludioxonil, Fluoroimide, Pyrrolnitrine;

Quinoline: Ethoxyquin, Halacrinate, 8-Hydroxyquinoline Sulfate, Quinacetol, Quinoxyfen;

5 Quinone: Benquinox, Chloranil, Dichlone, Dithianon;

**Quinoxaline:** Chinomethionat, Chlorquinox, Thioquinox;

<u>Thiazole:</u> Ethaboxam, Etridiazole, Metsulfovax, Octhilinone, Thiabendazole, Thiadifluor, Thifluzamide;

Thiocarbamate: Methasulfocarb, Prothiocarb;

10 **Thiophene:** Ethaboxam, Silthiofam;

Triazine: Anilazine;

Triazole: Bitertanol, Fluotrimazole, Triazbutil (siehe auch: Conazole (Triazoles));

Harnstoffe: Bentaluron, Pencycuron, Quinazamid;

nicht klassifizierte Fungizide: Acibenzolar, Acypetacs, Allylalkohol, Benzalkonium Chloride, 15 Benzamacril, Bethoxazin, Carvone, Chloropicrin, Cyprofuram, DBCP, Dehydroacetic Acid, Diclomezine, Diethylpyrocarbonate, Fenaminosulf, Fenitropan, Fenpropidin, Formaldehyd, Hexachlorobutadiene, Isoprothiolane, Methylbromid, Methylisothiocyanat, Metrafenone, Nicobifen, Nitrostyrene, Nitrothal-Isopropyl, OCH, Oxolinix acid, 2-Phenylphenol, Phthalide, Piperalin, Probenazole, Proquinazid, Pyroquilon, Sodium Orthophenylphenoxide, Spiroxamine, 20 Sultropen, Thicyofen, Tricyclazole, Zinc Naphthenate, (2S)-N-[2-[4-[[3-(4-chlorophenyl)-2propynyl]oxy]-3-methoxyphenyl]ethyl]-3-methyl- 2-[(methylsulfonyl)amino]-butanamide; 1-(1naphthalenyl)-1H-pyrrole-2,5-dione; 2,3,5,6-tetrachloro-4-(methylsulfonyl)-pyridine; 2-amino-4methyl-N-phenyl-5-thiazolecarboxamide; 2-chloro-N-(2,3-dihydro-1,1,3-trimethyl-1H-inden-4yl)-3-pyridincarboxam ide; 3,4,5-trichloro-2,6-pyridinedicarbonitrile; cis-1-(4-chlorophenyl)-2-25 (1H-1,2,4-triazole-1-yl)-cycloheptanol; methyl 1-(2,3-dihydro-2,2-dimethyl-1H-inden-1-yl)-1Himidazole-5-carboxylate; monopotassium carbonate; N-(6-methoxy-3-pyridinyl)cyclopropanecarboxamide; N-butyl-8-(1,1-dimethylethyl)-1-oxaspiro[4.5]decan-3-amine;

("Wirkstoffe der Gruppe 2")

sehr gute nematizide, insektizide und/oder fungizide Eigenschaften besitzen.

Überraschenderweise ist die nematizide, fungizide bzw. insektizide Wirkung der erfindungsgemäßen Wirkstoffkombination wesentlich höher als die Summe der Wirkungen der einzelnen Wirkstoffe. Es liegt ein nicht vorhersehbarer echter synergistischer Effekt vor und nicht nur eine Wirkungsergänzung.

Die erfindungsgemäßen Wirkstoffkombinationen enthalten neben mindestens einem Wirkstoff der Formel (I) mindestens einen Wirkstoff der Gruppe 2.

Bevorzugt sind Wirkstoffkombinationen wie vorstehend beschrieben, die als Wirkstoff der Gruppe 1 zumindest eine Verbindung der Formel (I) enthalten, in welcher

10 X für Fluor, Chlor oder Brom steht, und

n für 0 oder 2 steht.

Besonders bevorzugt sind weiterhin Wirkstoffkombinationen wie vorstehend beschrieben, die als Wirkstoff der Gruppe 1 zumindest eine Verbindung der Formel (I) enthalten, in welcher

X für Fluor oder Chlor steht, und

15 n für 2 steht.

20

Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind insbesondere Wirkstoffkombinationen wie vorstehend beschrieben, die neben zumindest einem Wirkstoff aus der Gruppe 1 gemäß einer der vorstehenden Definitionen zumindest einen Wirkstoff der Gruppe 2 aus einer der folgenden, vorstehend definierten Klassen von Fungiziden umfassen: Amide, Strobine, Conazole, Dicarboximide, Organophosphor Fungizide, Carbamate und Harnstoffderivate.

Insbesondere bevorzugt sind Wirkstoffkombinationen wie vorstehend beschrieben, die eine Verbindung der Formel (IA) gemäß der vorstehend definierten Wirkstoffen der Gruppe 1

oder eine Verbindung der Formel (IB) gemäß der vorstehend definierten Wirkstoffen der Gruppe 1

$$CI$$
 $S$ 
 $S$ 
 $GI$ 
 $S$ 

oder eine Verbindung der Formel (IC) gemäß der vorstehend definierten Wirkstoffen der Gruppe 1

$$CI \xrightarrow{N} O \xrightarrow{F} F F$$

$$S = II O$$

$$O = F$$

$$F = IIC$$

umfassen.

10

15

5 Bevorzugt sind Wirkstoffkombinationen aus jeweils einem der Wirkstoffe der Formel (IA), (IB) oder (IC), und jeweils einem der folgenden Wirkstoffe aus der Klasse der Amide, Strobine, Conazole, Dicarboximide, Organophosphor Fungizide, Carbamate oder Harnstoffderivate:

Tolylfluanid, Carpropamid, Chloraniformethan, Clozylacon, Cyazofamid, Cyflufenamid, Diclocymet, Ethaboxam, Fenoxanil, Flumetover, Furametpyr, Prochloraz, Quinazamid, Silthiofam, Triforine, Benalaxyl, Benalaxyl-M Furalaxyl, Metalaxyl, Metalaxyl-M, Pefurazoate, Benzohydroxamic acid, Tioxymid, Trichlamide, Tricyclamide, Zarilamid, Zoxamide, Cyclafuramid, Furmecyclox, Dichlofluanid, Benthiavalicarb, Iprovalicarb, Benalaxyl, Benalaxyl-M, Boscalid, Carboxin, Fenhexamid, Metalaxyl, Metalaxyl-M, Metsulfovax, Ofurace, Oxadixyl, Oxycarboxin, Pyracarbolid, Thifluzamide, Tiadinil, Benzanilide, wie z.B. Benodanil, Flutolanil, Mebenil, Mepronil, Salicylanilide, Tecloftalam; Furanilide, wie z.B. Fenfuram, Furalaxyl, Furcarbanil, Methfuroxam, Flusulfamide ("Amide");

Trifloxystrobin, Fluoxastrobin, Azoxystrobin, Dimoxystrobin, Kresoxim-Methyl, Metominostrobin, Orysastrobin, Picoxystrobin, Pyraclostrobin, ("Strobine");

Tebuconazole, Prothioconazole, Prochloraz, Climbazole, Clotrimazole Imazalil, Oxpoconazole, Triflumizole, Azaconazole, Bromuconazole, Cyproconazole, Diclobutrazol, Difenoconazole, 20 Diniconazole, Diniconazole-M, Epoxiconazole, Etaconazole, Fenbuconazole, Fluquinconazole, Flusilazole, Flutriafol, Furconazole, Furconazole-Cis, Hexaconazole, Imibenconazole, Ipconazole, Myclobutanil, Penconazole, Propiconazole, Quinconazole, Simeconazole, Metconazole, Uniconazole, Uniconazole-P Triticonazole, Tetraconazole, Triadimefon, Triadimenol. 25 ("Conazole").

Iprodione, Famoxadone, Fluoroimide, Chlozolinate, Dichlozoline, Isovaledione, Myclozolin, Procymidone, Vinclozolin, Captafol, Captan, Ditalimfos, Folpet, Thiochlorfenphim ("Dicarboximide");

Fosetyl, Ampropylfos, Ditalimfos, Edifenphos, Hexylthiofos, Iprobenfos, Phosdiphen, 5 Pyrazophos, Tolclofos-Methyl, Triamiphos ("Organophosphor Fungizide");

Benthiavalicarb, Furophanate, Iprovalicarb, Propamocarb, Thiophanate, Thiophanate-Methyl, Benomyl, Carbendazim, Cypendazole, Debacarb, Mecarbinzid, Diethofencarb ("Carbamate");

Pencycuron, Bentaluron, Quinazamid ("Harnstoffe"),

oder einem der Wirkstoffe Hymexazol (ein Oxazol) oder Fludioxonil (ein Pyrrol).

Insbesondere bevorzugt sind Wirkstoffkombinationen, die einen Wirkstoff der Formel (IC) (Wirkstoff der Gruppe 1) und einen der folgenden Wirkstoffe aus der Klasse der Amide, Strobine, Conazole, Dicarboximide, Organophosphor Fungizide oder Harnstoffderivate umfassen:

Tolylfluanid, Carpropamid, Chloraniformethan, Clozylacon, Cyazofamid, Cyflufenamid, Ethaboxam, Fenoxanil, Flumetover, Furametpyr, Prochloraz, Diclocymet, Quinazamid, 15 Silthiofam, Triforine, Benalaxyl, Benalaxyl-M Furalaxyl, Metalaxyl, Metalaxyl-M, Pefurazoate, Benzohydroxamic acid, Tioxymid, Trichlamide, Tricyclamide, Zarilamid, Cyclafuramid, Furmecyclox, Dichlofluanid, Benthiavalicarb, Iprovalicarb, Benalaxyl, Benalaxyl-M, Boscalid, Carboxin, Fenhexamid, Metalaxyl, Metalaxyl-M, Metsulfovax, Ofurace, Oxadixyl, Oxycarboxin, Pyracarbolid, Thifluzamide, Tiadinil, Benzanilide, wie z.B. Benodanil Flutolanil 20 Mebenil Mepronil Salicylanilide Tecloftalam Furanilide, wie z.B. Fenfuram, Furalaxyl, Furcarbanil, Methfuroxam, Flusulfamide ("Amide");

Trifloxystrobin, Fluoxastrobin, Azoxystrobin, Dimoxystrobin, Kresoxim-Methyl, Metominostrobin, Orysastrobin, Picoxystrobin, Pyraclostrobin ("Strobine");

Tebuconazole, Prochloraz, Climbazole, Clotrimazole Imazalil, Oxpoconazole, Triflumizole, 25 Azaconazole, Bromuconazole, Cyproconazole, Diclobutrazol, Difenoconazole, Diniconazole, Diniconazole, Epoxiconazole, Etaconazole, Fenbuconazole, Fluquinconazole, Flusilazole, Flutriafol. Furconazole, Furconazole-Cis, Hexaconazole, Imibenconazole, Ipconazole, Metconazole, Myclobutanil, Penconazole, Propiconazole, Prothioconazole, Quinconazole, Simeconazole, Triadimefon, Tetraconazole, Triadimenol, Triticonazole, Uniconazole, 30 Uniconazole-P ("Conazole").

Iprodione, Famoxadone, Fluoroimide, Chlozolinate, Dichlozoline, Isovaledione, Myclozolin, Procymidone, Vinclozolin, Captafol, Captan, Ditalimfos, Folpet, Thiochlorfenphim ("Dicarboximide");

Fosetyl, Ampropylfos, Ditalimfos, Edifenphos, Hexylthiofos, Iprobenfos, Phosdiphen, Pyrazophos, Tolclofos-Methyl, Triamiphos ("Organophosphor Fungizide");

Pencycuron, Bentaluron, Quinazamid ("Harnstoffe"),

oder einem der Wirkstoffe Hymexazol oder Fludioxonil.

Innerhalb der vorstehend genannten bevorzugten Klasse der Conazole sind wiederum insbesondere die Triazole von Interesse. Innerhalb der vorstehend genannten bevorzugten Klasse der Dicarboximide sind wiederum insbesondere die Dichlorphenyl-dicarboximide von Interesse.

Besonders bevorzugte erfindungsgemäße Kombinationen sind in der nachfolgenden Tabelle gezeigt.

Tabelle 1

10

Wirkstoff der Gruppe 1	Wirkstoff der Gruppe 2
(IA)	Fluoxastrobin
	H <sub>3</sub> C, O O O N O N O N O O O O O O O O O O O
(IB)	Fluoxastrobin
(IC)	Fluoxastrobin
(IA)	Fosetyl-Al
	O P OH
(IB)	Fosetyl-Al
(IC)	Fosetyl-Al

Wirkstoff der	Wirkstoff der Gruppe 2	
Gruppe 1		
(IA)	Fludioxonil	
	//H	
	CN	
	F	
	o F	
(IB)	Fludioxonil	
(IC)	Fludioxonil	
(IA)	Iprodione	
	CI O CH <sub>3</sub>	
	N N CH <sub>3</sub>	
	cı' o''	
(IB)	Iprodione	
(IC)	Iprodione	
(IA)	Pencycuron	
	n n	
	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	
	H N	
	\ \rightarrow \frac{1}{\cdot \cdot \	
(IB)	Pencycuron	
(IC)	Pencycuron	
(IA)	Prochloraz	
(IA)	CI	
	O CH <sub>3</sub>	
	CI CI OF N	
(IB)	Prochloraz	
(IC)	Prochloraz	

Wirkstoff der Gruppe 1	Wirkstoff der Gruppe 2	
(IA)	Prothioconazole	
	HO CI N NH S	
(IB)	Prothioconazole	
(IC)	Prothioconazole	
(IA)	Tebuconazole	
	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CCH <sub>3</sub>	
(IB)	Tebuconazole	
(IC)	Tebuconazole	
(IA)	Tolylfluanid  CH <sub>3</sub> N  CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	
(IB)	Tolylfluanid	
(IC)	Tolylfluanid	

Wirkstoff der Gruppe 1	Wirkstoff der Gruppe 2
(IA)	Trifloxystrobin
	CF <sub>3</sub> CCF <sub>3</sub> CCF <sub>3</sub>
(IB)	Trifloxystrobin
(IC)	Trifloxystrobin

Die Wirkstoffkombinationen können darüber hinaus auch weitere fungizid, akarizid oder insektizid wirksame Zumischkomponenten enthalten.

Wenn die Wirkstoffe in den erfindungsgemäßen Wirkstoffkombinationen in bestimmten Gewichtsverhältnissen vorhanden sind, zeigt sich der synergistische Effekt besonders deutlich. Jedoch können die Gewichtsverhältnisse der Wirkstoffe in den Wirkstoffkombinationen in einem relativ großen Bereich variiert werden. Im Allgemeinen enthalten die erfindungsgemäßen Kombinationen Wirkstoffe der Formel (I) und einen Mischpartner aus der Gruppe 2 in den in der nachfolgenden Tabelle beispielhaft angegeben bevorzugten und besonders bevorzugten Mischungsverhältnissen:

 die Mischungsverhältnisse basieren auf Gewichtsverhältnissen. Das Verhältnis ist zu verstehen als Wirkstoff der Formel (I):Mischpartner

Tabelle 2:

5

10

Mischpartner	bevorzugtes Mi-	besonders bevor-
	schungsverhältnis	zugtes Mischungs-
		verhältnis
Fluquinconazol	1000:1 bis 1:5	500:1 bis 1:1
Tebuconazol	1000:1 bis 1:5	500:1 bis 1:1
Bitertanol	1000:1 bis 1:5	500:1 bis 1:1
Triadimenol	1000:1 bis 1:5	500:1 bis 1:1
Triadimefon	1000:1 bis 1:5	500:1 bis 1:1
Difenoconazol	1000:1 bis 1:5	500:1 bis 1:1

WO 2004/095929

PCT/EP2004/004165

Mischpartner	bevorzugtes Mi-	besonders bevor-
Miscipatuei	schungsverhältnis	zugtes Mischungs-
	Somurigo vornaranis	verhältnis
Flusilazol	1000:1 bis 1:5	500:1 bis 1:1
Prochloraz	1000:1 bis 1:5	500:1 bis 1:1
	1000:1 bis 1:5	500:1 bis 1:1
Penconazol		
2-(1-Chlor-cyclopropyl)-1-(2-chlorphenyl)-3-	1000:1 bis 1:5	500:1 bis 1:1
(5-mercapto-1,2,4-triazol-1-yl)-propan-2-ol	, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	
Kresoximmethyl	1000:1 bis 1:5	500:1 bis 1:1
Azoxystrobin	1000:1 bis 1:5	500:1 bis 1:1
Trifloxystrobin	1000:1 bis 1:5	500:1 bis 1:1
Picoxystrobin	1000:1 bis 1:5	500:1 bis 1:1
3-{1-[4-<2-Chlorphenoxy>-5-fluorpyrimid-6-	1000:1 bis 1:5	500:1 bis 1:1
yloxy)-phenyl]-1-(methoximino)-methyl}-		
5,6-dihydro-1,4,2-dioxazin		
Maneb	100:1 bis 1:10	50:1 bis 1:1
Propineb	100:1 bis 1:10	50:1 bis 1:1
Mancozeb	100:1 bis 1:10	50:1 bis 1:1
Captan	100:1 bis 1:10	50:1 bis 1:1
Folpet (Phaltan)	100:1 bis 1:10	50:1 bis 1:1
Dichlofluanid	200:1 bis 1:10	100:1 bis 1:2
Tolylfluanid	200:1 bis 1:10	100:1 bis 1:2
Famoxadon	100:1 bis 1:10	50:1 bis 1:1
Fenamidon	100:1 bis 1:10	50:1 bis 1:1
Carpropamid	100:1 bis 1:10	50:1 bis 1:1
Iprovalicarb	100:1 bis 1:10	50:1 bis 1:1
Procymidon	100:1 bis 1:10	50:1 bis 1:1
Vinclozolin	100:1 bis 1:10	50:1 bis 1:1
Iprodion	100:1 bis 1:10	50:1 bis 1:1
Cyprodinil	100:1 bis 1:10	50:1 bis 1:1
Cyamidazosulfamid	100:1 bis 1:10	50:1 bis 1:1
1-(3,5-Dimethylisoxazol-4-sulfonyl)-2-chlor-	100:1 bis 1:10	50:1 bis 1:1
6,6-difluor-[1,3]-dioxolo-[4,5f]benzimidazol		
Pyrimethanil	100:1 bis 1:10	50:1 bis 1:1
Mepanipyrim	100:1 bis 1:10	50:1 bis 1:1

Mischpartner	bevorzugtes Mi-	besonders bevor-
	schungsverhältnis	zugtes Mischungs-
		verhältnis
Spiroxamin	100:1 bis 1:10	50:1 bis 1:1
Chlorothalonil	1000:1 bis 1:5	500:1 bis 1:1
Iminoctadien-triacetat	1000:1 bis 1:5	500:1 bis 1:1
Fludioxonil	1000:1 bis 1:5	500:1 bis 1:1
Acibenzolar-S-methyl (Bion)	1000:1 bis 1:5	500:1 bis 1:1
Dimetomorph	1000:1 bis 1:5	500:1 bis 1:1
Cymoxanil	1000:1 bis 1:5	500:1 bis 1:1
Fosetyl-Al	1000:1 bis 1:5	500:1 bis 1:1
Pencycuron	1000:1 bis 1:5	500:1 bis 1:1
Fenhexamid	1000:1 bis 1:5	500:1 bis 1:1
Zoxamid	1000:1 bis 1:5	500:1 bis 1:1
Carbendazim	1000:1 bis 1:5	500:1 bis 1:1
Rabcide	1000:1 bis 1:5	500:1 bis 1:1
Coratop	200:1 bis 1:10	100:1 bis 1:2
Chinomethionat	200:1 bis 1:10	100:1 bis 1:2
Fluazinam	100:1 bis 1:10	50:1 bis 1:1
Metalaxyl-M	100:1 bis 1:10	50:1 bis 1:1
Schwefel	100:1 bis 1:100	10:1 bis 1:10
Kupfer	100:1 bis 1:100	10:1 bis 1:10

Fungizide lassen sich im Pflanzenschutz zur Bekämpfung von Plasmodiophoromycetes, Oomycetes, Chytridiomycetes, Zygomycetes, Ascomycetes, Basidiomycetes und Deuteromycetes einsetzen.

Beispielhaft, aber nicht begrenzend, seien einige Erreger von pilzlichen und bakteriellen Erkrankungen, die unter die oben aufgezählten Oberbegriffe fallen, genannt:

5 Xanthomonas-Arten, wie beispielsweise Xanthomonas campestris pv. oryzae; Pseudomonas-Arten, wie beispielsweise Pseudomonas syringae pv. lachrymans; Erwinia-Arten, wie beispielsweise Erwinia amylovora; Pythium-Arten, wie beispielsweise Pythium ultimum; Phytophthora-Arten, wie beispielsweise Phytophthora infestans; Pseudoperonospora-Arten, wie beispielsweise Pseudoperonospora humuli oder Pseudoperonospora cubensis; Plasmopara-Arten, wie beispielsweise Plasmopara viticola; Bremia-Arten, wie beispielsweise Bremia lactucae;

5

10

15

20

25

30

- 14 -

Peronospora-Arten, wie beispielsweise Peronospora pisi oder P. brassicae; Erysiphe-Arten, wie beispielsweise Erysiphe graminis; Sphaerotheca-Arten, wie beispielsweise Sphaerotheca fuliginea; Podosphaera-Arten, wie beispielsweise Podosphaera leucotricha; Venturia-Arten, wie beispielsweise Venturia inaequalis; Pyrenophora-Arten, wie beispielsweise Pyrenophora teres oder P. graminea (Konidienform: Drechslera, Syn: Helminthosporium); Cochliobolus-Arten, wie beispielsweise Cochliobolus sativus (Konidienform: Drechslera, Syn: Helminthosporium); Uromyces-Arten, wie beispielsweise Uromyces appendiculatus; Puccinia-Arten, wie beispielsweise Puccinia recondita; Sclerotinia-Arten, wie beispielsweise Sclerotinia sclerotiorum; Tilletia-Arten, wie beispielsweise Tilletia caries; Ustilago-Arten, wie beispielsweise Ustilago nuda oder Ustilago avenae; Pellicularia-Arten, wie beispielsweise Pellicularia sasakii; Pyricularia-Arten, wie beispielsweise Pyricularia oryzae; Fusarium-Arten, wie beispielsweise Fusarium culmorum; Botrytis-Arten, wie beispielsweise Botrytis cinerea; Septoria-Arten, wie beispielsweise Septoria nodorum; Leptosphaeria-Arten, wie beispielsweise Leptosphaeria nodorum; Cercospora-Arten, wie beispielsweise Cercospora canescens; Alternaria-Arten, wie beispielsweise Alternaria brassicae; Pseudocercosporella-Arten, wie beispielsweise Pseudocercosporella herpotrichoides.

Die gute Pflanzenverträglichkeit der Wirkstoffkombinationen in den zur Bekämpfung von Pflanzenkrankheiten notwendigen Konzentrationen erlaubt eine Behandlung von oberirdischen Pflanzenteilen, von Pflanz- und Saatgut, und des Bodens.

Die erfindungsgemäßen Wirkstoffkombinationen eignen sich auch zur Steigerung des Ernteertrages. Sie sind außerdem mindertoxisch und weisen eine gute Pflanzenverträglichkeit auf.

Im Materialschutz lassen sich die erfindungsgemäßen Wirkstoffkombinationen zum Schutz von technischen Materialien gegen Befall und Zerstörung durch unerwünschte Mikroorganismen einsetzen.

Unter technischen Materialien sind im vorliegenden Zusammenhang nichtlebende Materialien zu verstehen, die für die Verwendung in der Technik zubereitet worden sind. Beispielsweise können technische Materialien, die durch erfindungsgemäße Wirkstoffkombinationen vor mikrobieller Veränderung oder Zerstörung geschützt werden sollen, Klebstoffe, Leime, Papier und Karton, Textilien, Leder, Holz, Anstrichmittel und Kunststoffartikel, Kühlschmierstoffe und andere Materialien sein, die von Mikroorganismen befallen oder zersetzt werden können. Im Rahmen der zu schützenden Materialien seien auch Teile von Produktionsanlagen, beispielsweise Kühlwasserkreisläufe, genannt, die durch Vermehrung von Mikroorganismen beeinträchtigt werden können. Im Rahmen der vorliegenden Erfindung seien als technische Materialien vorzugsweise Klebstoffe,

- 15 -

Leime, Papiere und Kartone, Leder, Holz, Anstrichmittel, Kühlschmiermittel und Wärmeübertragungsflüssigkeiten genannt, besonders bevorzugt Holz.

Als Mikroorganismen, die einen Abbau oder eine Veränderung der technischen Materialien bewirken können, seien beispielsweise Bakterien, Pilze, Hefen, Algen und Schleimorganismen genannt. Vorzugsweise wirken die erfindungsgemäßen Wirkstoffkombinationen gegen Pilze, insbesondere Schimmelpilze, holzverfärbende und holzzerstörende Pilze (Basidiomyceten) sowie gegen Schleimorganismen und Algen.

Es seien beispielsweise Mikroorganismen der folgenden Gattungen genannt:

5

Alternaria, wie Alternaria tenuis, Aspergillus, wie Aspergillus niger, Chaetomium, wie Chaetomium globosum, Coniophora, wie Coniophora puetana, Lentinus, wie Lentinus tigrinus, Penicillium, wie Penicillium glaucum, Polyporus, wie Polyporus versicolor, Aureobasidium, wie Aureobasidium pullulans, Sclerophoma, wie Sclerophoma pityophila, Trichoderma, wie Trichoderma viride, Escherichia, wie Escherichia coli, Pseudomonas, wie Pseudomonas aeruginosa, Staphylococcus, wie Staphylococcus aureus.

Die Wirkstoffkombinationen können in Abhängigkeit von ihren jeweiligen physikalischen und/oder chemischen Eigenschaften in die üblichen Formulierungen überführt werden, wie Lösungen, Emulsionen, Suspensionen, Pulver, Schäume, Pasten, Granulate, Aerosole, Feinstverkapselungen in polymeren Stoffen und in Hüllmassen für Saatgut, sowie ULV-Kalt- und Warmnebel-Formulierungen.

Diese Formulierungen werden in bekannter Weise hergestellt, z.B. durch Vermischen der 20 Wirkstoffe mit Streckmitteln, also flüssigen Lösungsmitteln, unter Druck stehenden verflüssigten Gasen und/oder festen Trägerstoffen, gegebenenfalls unter Verwendung von oberflächenaktiven Mitteln, also Emulgiermitteln und/oder Dispergiermitteln und/oder schaumerzeugenden Mitteln. Im Falle der Benutzung von Wasser als Streckmittel können z.B. auch organische Lösungsmittel als Hilfslösungsmittel verwendet werden. Als flüssige Lösungsmittel kommen im wesentlichen in 25 Frage: Aromaten, wie Xylol, Toluol oder Alkylnaphthaline, chlorierte Aromaten oder chlorierte aliphatische Kohlenwasserstoffe, wie Chlorbenzole, Chlorethylene oder Methylenchlorid, aliphatische Kohlenwasserstoffe, wie Cyclohexan oder Paraffine, z.B. Erdölfraktionen, Alkohole, wie Butanol oder Glycol sowie deren Ether und Ester, Ketone, wie Aceton, Methylethylketon, Methylisobutylketon oder Cyclohexanon, stark polare Lösungsmittel, wie Dimethylformamid und Dime-30 thylsulfoxid, sowie Wasser. Mit verflüssigten gasförmigen Streckmitteln oder Trägerstoffen sind solche Flüssigkeiten gemeint, welche bei normaler Temperatur und unter Normaldruck gasförmig sind, z.B. Aerosol-Treibgase, wie Halogenkohlenwasserstoffe sowie Butan, Propan, Stickstoff und

5

10

15

20

25

30

- 16 -

Kohlendioxid. Als feste Trägerstoffe kommen in Frage: z.B. natürliche Gesteinsmehle, wie Kaoline, Tonerden, Talkum, Kreide, Quarz, Attapulgit, Montmorillonit oder Diatomeenerde und synthetische Gesteinsmehle, wie hochdisperse Kieselsäure, Aluminiumoxid und Silikate. Als feste Trägerstoffe für Granulate kommen in Frage: z.B. gebrochene und fraktionierte natürliche Gesteine wie Calcit, Marmor, Bims, Sepiolith, Dolomit sowie synthetische Granulate aus anorganischen und organischen Mehlen sowie Granulate aus organischem Material wie Sägemehl, Kokosnußschalen, Maiskolben und Tabakstengel. Als Emulgier und/oder schaumerzeugende Mittel kommen in Frage: z.B. nichtionogene und anionische Emulgatoren, wie Polyoxyethylen-Fettsäureester, Polyoxyethylen-Fettalkoholether, z.B. Alkylarylpolyglycolether, Alkylsulfonate, Alkylsulfonate sowie Eiweißhydrolysate. Als Dispergiermittel kommen in Frage: z.B. Lignin-Sulfitablaugen und Methylcellulose.

Es können in den Formulierungen Haftmittel wie Carboxymethylcellulose, natürliche und synthetische pulverige, körnige oder latexförmige Polymere verwendet werden, wie Gummiarabicum, Polyvinylalkohol, Polyvinylacetat, sowie natürliche Phospholipide, wie Kephaline und Lecithine, und synthetische Phospholipide. Weitere Additive können mineralische und vegetabile Öle sein.

Es können Farbstoffe wie anorganische Pigmente, z.B. Eisenoxid, Titanoxid, Ferrocyanblau und organische Farbstoffe, wie Alizarin-, Azo- und Metallphthalocyaninfarbstoffe und Spurennährstoffe, wie Salze von Eisen, Mangan, Bor, Kupfer, Kobalt, Molybdän und Zink verwendet werden.

Die Formulierungen enthalten im Allgemeinen zwischen 0,1 und 95 Gewichtsprozent Wirkstoff, vorzugsweise zwischen 0,5 und 90 %.

Die Wirkstoffkombinationen können als solche, in Form ihrer Formulierungen oder den daraus bereiteten Anwendungsformen, wie gebrauchsfertige Lösungen, Suspensionen, Spritzpulver, Pasten, lösliche Pulver, Stäubemittel und Granulate angewendet werden. Die Anwendung geschieht in üblicher Weise, z.B. durch Gießen, Verspritzen, Versprühen, Verstreuen, Verstäuben, Verschäumen, Bestreichen usw. Es ist ferner möglich, die Wirkstoffe nach dem Ultra-Low-Volume-Verfahren auszubringen oder die Wirkstoffzubereitung oder den Wirkstoff selbst in den Boden zu injizieren. Es kann auch das Saatgut der Pflanzen behandelt werden.

Beim Einsatz der erfindungsgemäßen Wirkstoffkombinationen als Fungizide können die Aufwandmengen je nach Applikationsart innerhalb eines größeren Bereiches variiert werden. Bei der Behandlung von Pflanzenteilen liegen die Aufwandmengen an Wirkstoff im Allgemeinen zwischen 0,1 und 10.000 g/ha, vorzugsweise zwischen 10 und 1.000 g/ha. Bei der Saatgutbehandlung liegen die Aufwandmengen an Wirkstoff im Allgemeinen zwischen 0,001 und 50 g pro Kilogramm Saatgut, vorzugsweise zwischen 0,01 und 10 g pro Kilogramm Saatgut. Bei der

- 17 -

Behandlung des Bodens liegen die Aufwandmengen an Wirkstoff im Allgemeinen zwischen 0,1 und 10.000 g/ha, vorzugsweise zwischen 1 und 5.000 g/ha.

Die zum Schutz technischer Materialien verwendeten Mittel enthalten die Wirkstoffe im Allgemeinen in einer Menge von 1 bis 95 Gew.-%, bevorzugt von 10 bis 75 Gew.-%.

Die Anwendungskonzentrationen der erfindungsgemäßen Wirkstoffkombinationen richten sich nach der Art und dem Vorkommen der zu bekämpfenden Mikroorganismen sowie nach der Zusammensetzung des zu schützenden Materials. Die optimale Einsatzmenge kann durch Testreihen ermittelt werden. Im Allgemeinen liegen die Anwendungskonzentrationen im Bereich von 0,001 bis 5 Gew.-%, vorzugsweise von 0,05 bis 1,0 Gew.-% bezogen auf das zu schützende Material.

Erfindungsgemäß können alle Pflanzen und Pflanzenteile behandelt werden. Unter Pflanzen werden hierbei alle Pflanzen und Pflanzenpopulationen verstanden, wie erwünschte und unerwünschte Wildpflanzen oder Kulturpflanzen (einschließlich natürlich vorkommender Kulturpflanzen). Kulturpflanzen können Pflanzen sein, die durch konventionelle Züchtungs- und Optimierungsmethoden oder durch biotechnologische und gentechnologische Methoden oder Kombinationen dieser Methoden erhalten werden können, einschließlich der transgenen Pflanzen und einschließlich der durch Sortenschutzrechte schützbaren oder nicht schützbaren Pflanzensorten. Unter Pflanzenteilen sollen alle oberirdischen und unterirdischen Teile und Organe der Pflanzen, wie Spross, Blatt, Blüte und Wurzel verstanden werden, wobei beispielhaft Blätter, Nadeln, Stengel, Stämme, Blüten, Fruchtkörper, Früchte und Samen sowie Wurzeln, Knollen und Rhizome aufgeführt werden. Zu den Pflanzenteilen gehört auch Erntegut sowie vegetatives und generatives Vermehrungsmaterial, beispielsweise Stecklinge, Knollen, Rhizome, Ableger und Samen.

15

20

Die erfindungsgemäße Behandlung der Pflanzen und Pflanzenteile mit den Wirkstoffen erfolgt direkt oder durch Einwirken auf deren Umgebung, Lebensraum oder Lagerraum nach den üblichen Behandlungsmethoden, z.B. durch Tauchen, Sprühen, Verdampfen, Vernebeln, Streuen, Aufstreichen und bei Vermehrungsmaterial, insbesondere bei Samen, weiterhin durch ein- oder mehrschichtiges Umhüllen.

Ein synergistischer Effekt liegt bei Fungiziden, Nematiziden, Insektiziden und Akariziden immer dann vor, wenn die fungizide, nematizide, insektizide und/oder akarizide Wirkung der Wirkstoffkombinationen größer ist als die Summe der Wirkungen der einzeln applizierten Wirkstoffe.

Die zu erwartende Wirkung für eine gegebene Kombination zweier Wirkstoffe kann (vgl. Colby, S.R., "Calculating Synergistic and Antagonistic Responses of Herbicide Combinations", Weeds 15, Seiten 20-22, 1967) wie folgt berechnet werden:

Wenn -

15

- 5 X den Wirkungsgrad bzw. Abtötungsgrad, ausgedrückt in % der unbehandelten Kontrolle, beim Einsatz des Wirkstoffes A in einer Konzentration von mppm,
  - Y den Wirkungsgrad bzw. Abtötungsgrad, ausgedrückt in % der unbehandelten Kontrolle, beim Einsatz des Wirkstoffes B in einer Konzentration von m ppm,
- E den erwarteten Wirkungsgrad bzw. Abtötungsgrad, ausgedrückt in % der unbehandelten

  Kontrolle, beim Einsatz des Wirkstoffes A und B in einer Konzentration von <u>m</u> und <u>n</u> ppm

  bedeutet,

dann ist 
$$E = X + Y - \frac{X \cdot Y}{100}$$
.

Ist die tatsächliche fungizide bzw. nematizide, insektizide und/oder akarizide Wirkung größer als berechnet, so ist die Kombination in ihrer Wirkung überadditiv, d.h. es liegt ein synergistischer Effekt vor. In diesem Fall muss der tatsächlich beobachtete Wirkungsgrad bzw. Abtötungsgrad größer sein als der aus der oben angeführten Formel errechnete Wert für den erwarteten Wirkungsgrad (E).

- 19 -

#### **Beispiele**

#### Beispiel A

## Meloidogyne-Test (nematizide Wirkung)

Lösungsmittel:

7 Gewichtsteile Dimethylformamid

5 Emulgator:

15

2 Gewichtsteile Alkylarylpolyglykolether

Zur Herstellung einer zweckmäßigen Wirkstoffzubereitung vermischt man 1 Gewichtsteil Wirkstoff mit den angegebenen Mengen Lösungsmittel und Emulgator und verdünnt das Konzentrat mit Wasser auf die gewünschte Konzentration.

Gefäße werden mit Sand, Wirkstofflösung, *Meloidogyne incognita*-Ei-Larvensuspension und Salatsamen gefüllt. Die Salatsamen keimen und die Pflänzchen entwickeln sich. An den Wurzeln entwickeln sich die Gallen.

Nach der gewünschten Zeit wird die nematizide Wirkung an Hand der Gallenbildung in % bestimmt. Dabei bedeutet 100 %, dass keine Gallen gefunden wurden; 0 % bedeutet, dass die Zahl der Gallen an den behandelten Pflanzen der der unbehandelten Kontrolle entspricht. Die ermittelten Abtötungswerte verrechnet man nach der Colby-Formel.

Bei diesem Test zeigten die folgenden Wirkstoffkombinationen gemäß vorliegender Anmeldung eine synergistisch verstärkte Wirksamkeit im Vergleich zu den einzelnen angewendeten Wirkstoffen (gef.\* = im Test gefundene Wirkung; ber.\*\* = nach Colby berechnete Wirkung):

Tabelle 3: (IC) + Prothioconazole

Wirkstoff	Wirkstoffkonzentration [ppm]	Abtötungsgrad [%] nach 14 Tagen
(IC)	0,8	50
Prothioconazole	20	50
(IC) + Prothioconazole	0,8 + 20	gef.*: 80
(1:25)		<u>ber.**</u> : 75

## Tabelle 4: (IC) + Fludioxonil

Wirkstoff	Wirkstoffkonzentration [ppm]	Abtötungsgrad [%] nach 14 Tagen
(IC)	0,8	50
Fludioxonil	20	0
(IC) + Fludioxonil	0,8 + 20	gef.*: 90
(1:25)		<u>ber.**</u> : 50

## Tabelle 5: (IC) + Trifloxystrobin

Wirkstoff	-Wirkstoffkonzentration [ppm]	Abtötungsgrad [%] nach 14 Tagen
(IC)	0,8	50
Trifloxystrobin	20	0
(IC) + Trifloxystrobin (1:25)	0,8 + 20	gef.*: 60
		<u>ber.**</u> : 50

- 21 -

## Beispiel B

#### Plutella-Test, sensibler Stamm (insektizide Wirkung)

Lösungsmittel:

7 Gewichtsteile Dimethylformamid

Emulgator:

2 Gewichtsteile Alkylarylpolyglykolether

5

Zur Herstellung einer zweckmäßigen Wirkstoffzubereitung vermischt man 1 Gewichtsteil Wirkstoff mit den angegebenen Mengen Lösungsmittel und Emulgator und verdünnt das Konzentrat mit emulgatorhaltigem Wasser auf die gewünschte Konzentration.

Kohlblätter (*Brassica oleracea*) werden durch Tauchen in die Wirkstoffzubereitung der gewünschten Konzentration behandelt und mit Raupen der Kohlschabe (*Plutella xylostella*, sensibler
Stamm) besetzt, solange die Blätter noch feucht sind. Nach der gewünschten Zeit wird die
Abtötung in % bestimmt. Dabei bedeutet 100 %, dass alle Raupen abgetötet wurden; 0 % bedeutet,
dass keine Raupen abgetötet wurden. Die ermittelten Abtötungswerte verrechnet man nach der
Colby-Formel.

Bei diesem Test zeigte die folgende Wirkstoffkombination gemäß vorliegender Anmeldung eine synergistisch verstärkte Wirksamkeit im Vergleich zu den einzelnen angewendeten Wirkstoffen (gef.\* = im Test gefundene Wirkung; ber.\*\* = nach Colby berechnete Wirkung):

Tabelle 6: (IC) + Trifloxystrobin

Wirkstoff	Wirkstoffkonzentration [ppm]	Abtötungsgrad [%] nach 3 Tagen
(IC)	100	0
Trifloxystrobin	100	15
(IC) + Trifloxystrobin (1:1)	100 + 100	gef.*: 55
		<u>ber.**</u> : 15

- 22 -

#### Beispiel C

#### Myzelwachstumstest

Nährboden:

39 Gewichtsteile Potatoe Dextrose Agar

5 Gewichtsteile Agar Agar

5

Diese werden in 1000ml destilliertem Wasser gelöst und 30 Minuten bei 121°C autoklaviert.

Lösungsmittel:

49 Gewichtsteile Aceton

Emulgator:

1 Gewichtsteil Alkyl-Aryl-Polyglykolether

Zur Herstellung einer zweckmäßigen Wirkstoffzubereitung vermischt man 1 Gewichtsteil Wirkstoff oder Wirkstoffkombination mit den angegebenen Mengen Lösungsmittel und Emulgator und verdünnt das Konzentrat mit Wasser auf die erforderliche Stammlösungskonzentration. Um die Testkonzentration zu erreichen wird jeweils 1 Volumenteil der Wirkstoffstammlösung mit 9 Volumenteilen flüssigem Nährboden gründlich vermischt und in Petrischalen gegossen. Ist der Nährboden erkaltet und fest, werden die Platten mit den in der folgenden Tabelle aufgeführten Mikroorganismen beimpft und bei ca. 20°C inkubiert.

Die Auswertung erfolgt je nach Wachstumsgeschwindigkteit der Mikroorganismen nach 2 bis 8 Tagen. Dabei bedeutet 0% ein Wirkungsgrad, der demjenigen der Kontrolle entspricht, während ein Wirkungsgrad von 100% bedeutet, dass kein Myzelwachstum beobachtet wird.

Aus den nachfolgenden Tabellen geht eindeutig hervor, dass die gefundene Wirkung der erfindungsgemäßen Wirkstoffkombination größer ist als die berechnete, d.h., dass ein synergistischer Effekt vorliegt.

- 23 -

<u>Tabelle 7: Myzelwachstumstest mit Phytophthora cactorum</u>
(IC) + Pencycuron

Wirkstoff	Wirkstoffkonzentration im Nährboden [ppm]	Wirkungsgrad [%]
(IC)	100	18
Pencycuron	200	0
(IC) + Pencycuron	100 + 200	tatsächlicher Wirkungsgrad:
(1:2)		58
		Erwartungswert, berechnet nach Colby: 18

<u>Tabelle 8: Myzelwachstumstest mit Phytophthora cactorum</u>
(IC) + Fosetyl-Al

Wirkstoff	Wirkstoffkonzentration im Nährboden [ppm]	Wirkungsgrad [%]
(IC)	50	7
Fosetyl-Al	100	34
(IC) + Fosetyl-Al (1:2)	50 + 100	<ul> <li>tatsächlicher Wirkungsgrad:</li> <li>58</li> <li>Erwartungswert, berechnet</li> <li>nach Colby: 39</li> </ul>

<u>Tabelle 9: Myzelwachstumstest mit Phytophthora cactorum</u>
(IC) + Tolylfluanid

Wirkstoff	Wirkstoffkonzentration im Nährboden [ppm]	Wirkungsgrad [%]
(IC)	100	23
Tolylfluanid	10	65
(IC) + Tolylfluanid	100 + 10	• tatsächlicher Wirkungsgrad:
(1:2)		92
		Erwartungswert, berechnet
		nach Colby: 73

WO 2004/095929

PCT/EP2004/004165

- 24 **-**

<u>Tabelle 10:</u> <u>Myzelwachstumstest mit Phytophthora cactorum</u>
(IC) + Trifloxystrobin

Wirkstoff	Wirkstoffkonzentration im Nährböden [ppm]	Wirkungsgräd [%]
(IC)	100	23
Trifloxystrobin	10	29
(IC) + Trifloxystrobin	100 + 10	tatsächlicher Wirkungsgrad:
(10:1)		65
		Erwartungswert, berechnet
		nach Colby: 45

<u>Tabelle 11: Myzelwachstumstest mit Phytophthora cactorum</u>
(IC) + Fluoxastrobin

Wirkstoff	Wirkstoffkonzentration im Nährboden [ppm]	Wirkungsgrad [%]
(IC)	50	7
Fluoxastrobin	5	28
(IC) + Fluoxastrobin	50 + 5	• tatsächlicher Wirkungsgrad:
(10:1)		58
		Erwartungswert, berechnet
		nach Colby: 33

<u>Tabelle 12: Myzelwachstumstest mit Phytophthora cactorum</u>
(IC) + Tebuconazole

Wirkstoff	Wirkstoffkonzentration im Nährboden [ppm]	Wirkungsgrad [%]
(IC)	100	23
Tebuconazole	100	12
(IC) + Tebuconazole	100 + 100	• tatsächlicher Wirkungsgrad:
(1:1)		88
		• Erwartungswert, berechnet nach Colby: 32

WO 2004/095929

Tabelle 13: Myzelwachstumstest mit Phytophthora cactorum
(IC) + Prochloraz

Wirkstoff	Wirkstoffkonzentration im Nährboden [ppm]	Wirkungsgrad [%]
(IC)	100	18
Prochloraz	50	30
(IC) + Prochloraz (2:1)	100 + 50	<ul> <li>tatsächlicher Wirkungsgrad:</li> <li>85</li> <li>Erwartungswert, berechnet</li> <li>nach Colby: 43</li> </ul>

Tabelle 14: Myzelwachstumstest mit Fusarium nivale
(IC) + Fosetyl-Al

Wirkstoff	Wirkstoffkonzentration im Nährboden [ppm]	Wirkungsgrad [%]
(IC)	1	15
Fosetyl-Al	10	45
(IC) + Fosetyl-Al (1:10)	1 + 10	<ul> <li>tatsächlicher Wirkungsgrad:</li> <li>73</li> <li>Erwartungswert, berechnet nach Colby: 53</li> </ul>

<u>Tabelle 15:</u> <u>Myzelwachstumstest mit Rhizoctonia solani</u> (IC) + Fosetyl-Al

Wirkstoff	Wirkstoffkonzentration im Nährboden [ppm]	Wirkungsgrad [%]
(IC)	1	0
Fosetyl-Al	10	12
(IC) + Fosetyl-Al	1+10	tatsächlicher Wirkungsgrad:
(1:10)		77
		Erwartungswert, berechnet
		nach Colby: 12

<u>Tabelle 16:</u> <u>Myzelwachstumstest mit Rhizoctonia solani</u>
(IC) + Trifloxystrobin

Wirkstoff	Wirkstoffkonzentration im Nährboden [ppm]	Wirkungsgrad [%]
(IC)	10	49
Trifloxystrobin	1	39
(IC) + Trifloxystrobin	10 + 1	• tatsächlicher Wirkungsgrad:
(10:1)		86
		Erwartungswert, berechnet
		nach Colby: <b>69</b>

<u>Tabelle 17: Myzelwachstumstest mit Rhizoctonia solani</u>
(IC) + Fluoxastrobin

Wirkstoff	Wirkstoffkonzentration im Nährboden [ppm]	Wirkungsgrad [%]
(IC)	10	49
Fluoxastrobin	1	39
(IC) + Fluoxastrobin	10 + 1	• tatsächlicher Wirkungsgrad:
(10:1)		80
		Erwartungswert, berechnet
		nach Colby: <b>69</b>

<u>Tabelle 18: Myzelwachstumstest mit Phythium ultimum</u>
(IC) + Iprodione

Wirkstoff	Wirkstoffkonzenfration im Nährboden [ppm]	Wirkungsgrad [%]
(IC)	100	11
Iprodione	200	9
(IC) + Iprodione (1:2)	100 + 200	• tatsächlicher Wirkungsgrad:
		84
		Erwartungswert, berechnet
		nach Colby: 19

WO 2004/095929

PCT/EP2004/004165

<u>Tabelle 19: Myzelwachstumstest mit Phythium ultimum</u>

## (IC) + Tolylfluanid

Wirkstoff	Wirkstoffkonzentration im Nährboden [ppm]	Wirkungsgrad [%]
(IC)	100	11
Tolylfluanid	10	82
(IC) + Tolylfluanid	100 + 10	• tatsächlicher Wirkungsgrad:
(10:1)		99
		Erwartungswert, berechnet nach Colby: 84

- 27 -

<u>Tabelle 20: Myzelwachstumstest mit Phythium ultimum</u>

## (IC) + Fluoxastrobin

Wirksfoff	Wirkstoffkonzentration im Nährboden [ppm]	Wirkungsgrad [%]
(IC)	100	31
Fluoxastrobin	10	74
(IC) + Fluoxastrobin	100 + 10	• tatsächlicher Wirkungsgrad:
(1:2)		93
		Erwartungswert, berechnet
		nach Colby: <b>82</b>

Tabelle 21: Myzelwachstumstest mit Phythium ultimum

## (IC) + Tebuconazole

Wirkstoff	Wirkstoffkonzentration [im Nährboden [ppm]	Wirkungsgrad [%]
(IC)	100	11
Tebuconazole	100	72
(IC) + Tebuconazole	100 + 100	• tatsächlicher Wirkungsgrad:
(1:1)		86
		Erwartungswert, berechnet
		nach Colby: 75

PCT/EP2004/004165

#### Patentansprüche

- 1. Synergistische Mittel, gekennzeichnet durch den Gehalt an einer Wirkstoffkombination umfassend
  - (a) einen oder mehrere Wirkstoffe der Formel (I)

in welcher

X für Halogen, und

n für 0, 1 oder 2 steht,

("Wirkstoffe der Gruppe 1")

10 und

5

15

20

25

(b) einen oder mehrere Wirkstoffe aus einer oder verschiedener der folgenden Gruppen (b1) bis (b7):

Tolylfluanid, Carpropamid, Chloraniformethan, Clozylacon, Cyazofamid, (b1) Cyflufenamid, Diclocymet, Ethaboxam, Fenoxanil, Flumetover, Furametpyr, Prochloraz, Quinazamid, Silthiofam, Triforine, Benalaxyl, Metalaxyl, Benalaxyl-M Furalaxyl, Metalaxyl-M, Benzohydroxamic acid, Tioxymid, Trichlamide, Tricyclamide, Zarilamid, Zoxamide, Cyclafuramid, Furmecyclox, Dichlofluanid, Benthiavalicarb, Iprovalicarb, Benalaxyl, Benalaxyl-M, Boscalid, Carboxin, Fenhexamid, Metalaxyl, Metalaxyl-M, Metsulfovax, Ofurace, Oxadixyl, Oxycarboxin, Pyracarbolid, Thifluzamide, Tiadinil, Benzanilide, wie z.B. Benodanil Flutolanil Mebenil Mepronil Salicylanilide Tecloftalam Furanilide, wie z.B. Fenfuram, Furalaxyl, Furcarbanil, Methfuroxam, Flusulfamide ("Amide");

(b2) Trifloxystrobin, Fluoxastrobin, Azoxystrobin, Dimoxystrobin, Kresoxim-Methyl, Metominostrobin, Orysastrobin, Picoxystrobin, Pyraclostrobin ("Strobine");

Tebuconazole, Prothioconazole, Prochloraz, Climbazole, Clotrimazole (b3) Imazalil, Oxpoconazole, Triflumizole, Azaconazole, Bromuconazole, Cyproconazole, Diclobutrazol, Difenoconazole, Diniconazole, Fenbuconazole, Epoxiconazole, Etaconazole, Diniconazole-M. Fluquinconazole, Flusilazole, Flutriafol, Furconazole, Furconazole-Cis, Hexaconazole, Imibenconazole, Ipconazole, Metconazole, Myclobutanil, Penconazole, Propiconazole, Quinconazole, Simeconazole, Tetraconazole, Triadimefon, Triadimenol, Triticonazole, Uniconazole, Uniconazole-P ("Conazole").

10

15

5

- (b4) Iprodione, Famoxadone, Fluoroimide, Chlozolinate, Dichlozoline, Isovaledione, Myclozolin, Procymidone, Vinclozolin, Captafol, Captan, Ditalimfos, Folpet, Thiochlorfenphim ("Dicarboximide");
- (b5) Fosetyl, Ampropylfos, Ditalimfos, Edifenphos, Hexylthiofos, Iprobenfos,
   Phosdiphen, Pyrazophos, Tolclofos-Methyl, Triamiphos
   ("Organophosphor Fungizide");
- (b6) Benthiavalicarb, Furophanate, Iprovalicarb, Propamocarb, Thiophanate, Thiophanate-Methyl, Benomyl, Carbendazim, Cypendazole, Debacarb, Mecarbinzid, Diethofencarb ("Carbamate");
- (b7) Pencycuron, Bentaluron, Quinazamid ("Harnstoffe");

20 oder einen der Wirkstoffe Fludioxonil oder Hymexazol

("Wirkstoffe der Gruppe 2").

- 2. Synergistische Mittel gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass sie eine oder mehrere Verbindungen der Formel (I) umfassen, in denen
  - X für Fluor, Chlor oder Brom steht, und
- 25 n für 0 oder 2 steht.
  - 3. Synergistische Mittel gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass sie eine oder mehrere Verbindungen der Formel (I) umfassen, in denen
    - X für Fluor oder Chlor steht, und

n für 2 steht.

4. Synergistische Mittel gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass sie als Wirkstoffe der Gruppe 1 eine der folgenden Verbindungen der Formel (IA), (IB) oder (IC)

$$CI = \begin{cases} N & F \\ S & S \end{cases}$$

$$F = \begin{cases} F \\ F \end{cases}$$

$$CI = \begin{cases} N & O \\ S & S \end{cases}$$

$$F = \begin{cases} F \\ F \end{cases}$$

$$CI = \begin{cases} N & O \\ S & S \end{cases}$$

$$F = \begin{cases} F \\ F \end{cases}$$

$$CI = \begin{cases} N & O \\ S & S \end{cases}$$

$$F = \begin{cases} F \\ F \end{cases}$$

$$CI = \begin{cases} N & O \\ S & S \end{cases}$$

$$CI = \begin{cases} N & O \\ S & S \end{cases}$$

$$CI = \begin{cases} N & O \\ S & S \end{cases}$$

$$CI = \begin{cases} N & O \\ S & S \end{cases}$$

$$CI = \begin{cases} N & O \\ S & S \end{cases}$$

$$CI = \begin{cases} N & O \\ S & S \end{cases}$$

$$CI = \begin{cases} N & O \\ S & S \end{cases}$$

$$CI = \begin{cases} N & O \\ S & S \end{cases}$$

$$CI = \begin{cases} N & O \\ S & S \end{cases}$$

$$CI = \begin{cases} N & O \\ S & S \end{cases}$$

$$CI = \begin{cases} N & O \\ S & S \end{cases}$$

$$CI = \begin{cases} N & O \\ S & S \end{cases}$$

$$CI = \begin{cases} N & O \\ S & S \end{cases}$$

$$CI = \begin{cases} N & O \\ S & S \end{cases}$$

$$CI = \begin{cases} N & O \\ S & S \end{cases}$$

$$CI = \begin{cases} N & O \\ S & S \end{cases}$$

$$CI = \begin{cases} N & O \\ S & S \end{cases}$$

$$CI = \begin{cases} N & O \\ S & S \end{cases}$$

$$CI = \begin{cases} N & O \\ S & S \end{cases}$$

$$CI = \begin{cases} N & O \\ S & S \end{cases}$$

$$CI = \begin{cases} N & O \\ S & S \end{cases}$$

$$CI = \begin{cases} N & O \\ S & S \end{cases}$$

$$CI = \begin{cases} N & O \\ S & S \end{cases}$$

$$CI = \begin{cases} N & O \\ S & S \end{cases}$$

$$CI = \begin{cases} N & O \\ S & S \end{cases}$$

$$CI = \begin{cases} N & O \\ S & S \end{cases}$$

$$CI = \begin{cases} N & O \\ S & S \end{cases}$$

$$CI = \begin{cases} N & O \\ S & S \end{cases}$$

$$CI = \begin{cases} N & O \\ S & S \end{cases}$$

$$CI = \begin{cases} N & O \\ S & S \end{cases}$$

$$CI = \begin{cases} N & O \\ S & S \end{cases}$$

$$CI = \begin{cases} N & O \\ S & S \end{cases}$$

$$CI = \begin{cases} N & O \\ S & S \end{cases}$$

$$CI = \begin{cases} N & O \\ S & S \end{cases}$$

$$CI = \begin{cases} N & O \\ S & S \end{cases}$$

$$CI = \begin{cases} N & O \\ S & S \end{cases}$$

$$CI = \begin{cases} N & O \\ S & S \end{cases}$$

$$CI = \begin{cases} N & O \\ S & S \end{cases}$$

$$CI = \begin{cases} N & O \\ S & S \end{cases}$$

$$CI = \begin{cases} N & O \\ S & S \end{cases}$$

$$CI = \begin{cases} N & O \\ S & S \end{cases}$$

$$CI = \begin{cases} N & O \\ S & S \end{cases}$$

$$CI = \begin{cases} N & O \\ S & S \end{cases}$$

$$CI = \begin{cases} N & O \\ S & S \end{cases}$$

$$CI = \begin{cases} N & O \\ S & S \end{cases}$$

$$CI = \begin{cases} N & O \\ S & S \end{cases}$$

$$CI = \begin{cases} N & O \\ S & S \end{cases}$$

$$CI = \begin{cases} N & O \\ S & S \end{cases}$$

$$CI = \begin{cases} N & O \\ S & S \end{cases}$$

$$CI = \begin{cases} N & O \\ S & S \end{cases}$$

$$CI = \begin{cases} N & O \\ S & S \end{cases}$$

$$CI = \begin{cases} N & O \\ S & S \end{cases}$$

$$CI = \begin{cases} N & O \\ S & S \end{cases}$$

$$CI = \begin{cases} N & O \\ S & S \end{cases}$$

$$CI = \begin{cases} N & O \\ S & S \end{cases}$$

$$CI = \begin{cases} N & O \\ S & S \end{cases}$$

$$CI = \begin{cases} N & O \\ S & S \end{cases}$$

$$CI = \begin{cases} N & O \\ S & S \end{cases}$$

$$CI = \begin{cases} N & O \\ S & S \end{cases}$$

$$CI = \begin{cases} N & O \\ S & S \end{cases}$$

$$CI = \begin{cases} N & O \\ S & S \end{cases}$$

$$CI = \begin{cases} N & O \\ S & S \end{cases}$$

$$CI = \begin{cases} N & O \\ S & S \end{cases}$$

$$CI = \begin{cases} N & O \\ S & S \end{cases}$$

$$CI = \begin{cases} N & O \\ S & S \end{cases}$$

$$CI = \begin{cases} N & O \\ S & S \end{cases}$$

$$CI = \begin{cases} N & O \\ S & S \end{cases}$$

$$CI = \begin{cases} N & O \\ S & S \end{cases}$$

$$CI = \begin{cases} N & O \\ S & S \end{cases}$$

$$CI = \begin{cases} N & O \\ S & S \end{cases}$$

$$CI = \begin{cases} N & O \\ S & S \end{cases}$$

$$CI = \begin{cases} N & O \\ S & S \end{cases}$$

umfassen.

5

- 5. Synergistische Mittel gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass sie als Wirkstoff der Gruppe 1 die Verbindungen der Formel (IC) umfassen.
- Verwendung von Mitteln gemäß einem der Ansprüche 1 bis 5 zur Bekämpfung von Pilzen,
   Nematoden, Insekten und/oder Akariden.
  - 7. Verfahren zur Bekämpfung von Pilzen, Nematoden, Insekten und Akariden, dadurch gekennzeichnet, dass man Mischungen gemäß einem der Ansprüche 1 bis 5 auf Nematoden und/oder Insekten und/oder Pilze und/oder deren Lebensraum einwirken lässt.
- 8. Verfahren zur Herstellung von fungiziden, nematiziden, insektiziden und/oder fungiziden
  15 Mitteln, dadurch gekennzeichnet, dass man Mischungen gemäß einem der Ansprüche 1 bis
  5 mit Streckmitteln und/oder oberflächenaktiven Stoffen vermischt.

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT



rnational Application No

	•	PCT/EP	2004/004165
A. CLASSI IPC 7	FICATION OF SUBJECT MATTER A01N43/78 //(A01N43/78,57:12,47:38,47:32,47:	:04,43:88,43:653,43:	36,37:50)
According to	o International Patent Classification (IPC) or to both national classific	ation and IPC	
B. FIELDS	SEARCHED		
Minimum do IPC 7	ocumentation searched (classification system followed by classification $A01N$	on symbols)	
Documenta	tion searched other than minimum documentation to the extent that s	such documents are included in the fie	lds searched
Electronic d	lata base consulted during the international search (name of data ba	se and, where practical, search terms	used)
EPO-In	ternal, WPI Data, CHEM ABS Data		
	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	<u> </u>	
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rel	evant passages	Relevant to claim No.
A	WO 01/02378 A (BAYER AGROCHEM KK KATSUHIKO (JP); OTSU YUICHI (JP); TAKA) 11 January 2001 (2001-01-11 cited in the application page 8, line 23 - line 27; claims	; ABE L)	1-8
А	WO 03/029231 A (BAYER CROPSCIENCE SHIBUYA KATSUHIKO (JP); ISHIKAWA (JP); 0) 10 April 2003 (2003-04-1 page 13, line 20 - line 31; claim	KOICHI LO)	1-8
Furti	her documents are listed in the continuation of box C.	χ Patent family members are li	isted in annex.
'A" docume consid 'E" earlier of filing of 'L" docume which citation 'O" docume other of the results of the res	ent defining the general state of the art which is not defining the general state of the art which is not dered to be of particular relevance document but published on or after the International date of another definition to the stablish the publication date of another or other special reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or means ent published prior to the international filling date but and the priority date claimed	<ul> <li>"T" later document published after the or priority date and not in conflicing cited to understand the principle invention</li> <li>"X" document of particular relevance; cannot be considered novel or convolve an inventive step when the considered to involve document of particular relevance; cannot be considered to involve document is combined with one ments, such combination being in the art.</li> <li>"&amp;" document member of the same p</li> </ul>	t with the application but or theory underlying the the claimed invention annot be considered to he document is taken alone the claimed invention an inventive slep when the or more other such docupobylous to a person skilled
Date of the	actual completion of the international search	Date of mailing of the internation	al search report

28/07/2004

Molina de Alba, J

Authorized officer

Name and mailing address of the ISA

13 July 2004

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT



Information on patent family members

rnational Application No PCT/EP2004/004165

Patent document cited in search report	Publication date		Patent family member(s)	Publication date
WO 0102378 A	11-01-2001	JP	2001019685 A	23-01-2001
		ΑT	263157 T	15-04-2004
	•	ΑU	5242000 A	22-01-2001
	,	BR	0012243 A	26-03-2002
		CA	2378148 A1	11-01-2001
		CN	1359379 T	17-07-2002
		DE	60009511 D1	06-05-2004
		EΡ	1200418 A1	02-05-2002
		WO	0102378 A1	11-01-2001
		JP	2003503485 T	28-01-2003
		TR	200200068 T2	21-05-2002
		US	6734198 B1	11-05-2004
		ZA	200109995 A	27-08-2002
WO 03029231 A	10-04-2003	JP	2003113168 A	18-04-2003
		MO	03029231 A1	10-04-2003

## INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT



ernationales Aktenzeichen PCT/EP2004/004165

a. KLASSII IPK 7	FIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES AO1N43/78			
//(A01N43/78,57:12,47:38,47:32,47:04,43:88,43:653,43:36,37:50)				
Nach der Int	ernationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klas	ssifikation und der IPK		
B. RECHER	RCHIERTE GEBIETE			
Recherchier IPK 7	ter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbo A01N	le)		
Recherchier	te aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, so	weit diese unter die recherchierten Gebiete	fallen	
riconcronici	to about moin zam minucospitation gonoronae verbinominungon, 50	work diese unter die redictementen deside	Idioi	
Während de	r internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (N	ame der Datenbank und evtl. verwendete S	Suchbegriffe)	
EPO-In	ternal, WPI Data, CHEM ABS Data			
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN			
Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe	e der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.	
Α	WO 01/02378 A (BAYER AGROCHEM KK ; SHIBUYA KATSUHIKO (JP); OTSU YUICHI (JP); ABE TAKA) 11. Januar 2001 (2001-01-11) in der Anmeldung erwähnt		1-8	
	Seite 8, Zeile 23 - Zeile 27; Ans 1-10 	prüche		
A .	SHIBUYA KATSUHIKO (JP); ISHIKAWA (JP); 0) 10. April 2003 (2003-04-	NO 03/029231 A (BAYER CROPSCIENCE AG; SHIBUYA KATSUHIKO (JP); ISHIKAWA KOICHI (JP); 0) 10. April 2003 (2003-04-10) Seite 13, Zeile 20 - Zeile 31; Ansprüche 1.5-8		
	<del></del>			
	ere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu ehmen	X Siehe Anhang Patentfamilie		
"A" Veröffer aber n	icht als besonders bedeutsam anzusehen ist	*T* Spätere Veröffentlichung, die nach dem oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht Anmeldung nicht kollidlert, sondern nu Erfindung zugrundellegenden Prinzips	r zum Verständnis des der	
Anmel	Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen dedatum veröffentlicht worden ist	Theorie angegeben ist  "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeu	tung; die beanspruchte Erfindung	
schein	ntlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er- en zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer	kann allein aufgrund dieser Veröffentlic erfinderischer Tätigkeit beruhend betra	chtet werden	
DON DO	on im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden ier die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie richt)	kann nicht als auf erfinderischer Tatigk	eit perunena betrachtei	
ausgeführt)  "O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht  "Einer Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen  Veröffentlichung en dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegenen ist				
eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht  "P" Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist  "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist				
Datum des Abschlusses der internationalen Recherche Absendedatum des internationalen Recherchenberichts				
1	3. Juli 2004	28/07/2004		
Name und F	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde	Bevollmächtigter Bediensteter		
	Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl,	Molino do Alba 3		
	Fax: (+31-70) 340-3016	Molina de Alba, J		

## INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffen ingen, die zur selben Patentfamilie gehören

rnationales Aktenzeichen PCT/EP2004/004165

WO 0102378 A 11-01-2001 JP 2001019685 A 23-01-20 AT 263157 T 15-04-20 AU 5242000 A 22-01-20 BR 0012243 A 26-03-20 CA 2378148 A1 11-01-20 CN 1359379 T 17-07-20	Datum der nt Veröffentlichung	Datum Veröffentli	
AU 5242000 A 22-01-20 BR 0012243 A 26-03-20 CA 2378148 A1 11-01-20 CN 1359379 T 17-07-20	À 11-01-2001 JP		
BR 0012243 A 26-03-20 CA 2378148 A1 11-01-20 CN 1359379 T 17-07-20	AT	T 15-04	-2004
CA 2378148 A1 11-01-20 CN 1359379 T 17-07-20	AU	A 22-01	-2001
CN 1359379 T 17-07-20	BR	A 26-03	-2002
	CA	A1 11-01	-2001
	CN	T 17-07	-2002
DE 60009511 D1 06-05-20	DE	D1 06-05	-2004
EP 1200418 A1 02-05-20	EP	A1 02-05	-2002
WO 0102378 A1 11-01-20	WO	A1 11-01	-2001
JP 2003503485 T 28-01-20	JP	T 28-01	-2003
TR 200200068 T2 21-05-20	TR	T2 21-05	-2002
US 6734198 B1 11-05-20	US	B1 11-05	-2004
ZA 200109995 A 27-08-20	ZA	A 27-08	-2002
WO 03029231 A 10-04-2003 JP 2003113168 A 18-04-20	A 10-04-2003 JP	A 18-04	 -2003
WO 03029231 A1 10-04-20	WO	A1 10-04	-2003